PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-007576

(43) Date of publication of application: 14.01.1991

(51)Int.Cl.

C12M 3/04 C12N 5/00 GO1N 27/327 GO3F 7/26 H01L 21/027 H01L 49/00

(21)Application number: 01-141964

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

03.06.1989

(72)Inventor: MATSUDA TAKEHISA

INOUE KAZUHIKO TANI NOBUTAKA

(54) ORIENTATION CONTROLLING TOOL FOR CELL. PRODUCTION THEREOF AND METHOD FOR CONTROLLING ORIENTATION OF CELL

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a fine pattern with a high resolution of µm order by forming an orientation pattern composed of a cell adhesive and a cell nonadhesive surfaces.

CONSTITUTION: A cell nonadhesive hydrophilic polymer, composed of a hydrophilic polymer (e.g. PVA) without any electric charge and a compound (e.g. sodium 4,4'-diazidostilbene-2,2'disulfonate) and having photosensitivity is applied or adsorbed on the surface in which a polymer having cell adhesion (e.g. polyacrylic acid) is immobilized and then irradiated with light through a photomask having a desired orientation pattern, subsequently washed and developed to form an image of the cell nonadhesive hydrophilic polymer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩日本国特許庁(JP) ⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-7576

®Int. Cl. 5 C 12 M 3/04 C 12 N 5/00 G 01 N 27/327 G 03 F 7/26 H 01 L 21/027 49/00	識別記号	庁内整理番号		@公開	平成3年(199)	1)1月14日
		8717-4B 6807-4B				•
		7124-2H				
		7733-5F				
		7363 — 2 G	G 01	N 27/30	3 5 1 3 6 1	_
	•	2104 - 5F	H 01	L 21/30	361	Z
		2104-5F		/		Ļ
		6807-4B	C 12	,		Α .
•		審	査請求	未請求	青求項の数 3	(全7頁)

細胞の配列制御用具、その製法および細胞の配列制御法 60発明の名称

②特 頭 平1-141964

②出 願 平1(1989)6月3日

大阪府箕面市栗生外院244-1 B-512 個発 明 者 松田 武 久

和 彦 兵庫県神戸市須磨区横尾8丁目1-1 42-504 @発明者 井 上 孝 大阪府大阪市阿倍野区文の里 4 丁目17-29

@発 明 者 谷 敍 切出 願 人 鐵淵化学工業株式会社 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

外2名 四代 理 人 弁理士 朝日奈 宗太

> 月月 乔田

1発明の名称

細胞の配列制御用具、その製法および細胞の 配列制御法

2 特許請求の範囲

- 1 細胞接着性表面および細胞非接着性表面よ りなる配列パターンを有することを特徴とす る細胞の配列制御用具。
- 2 細胞接着性表面および細胞非接着性表面よ りなる配列パターンが、
 - (1) 感光性を有する細胞非接着性親水性高分子 を細胞接着性表面に塗布もしくは吸着させて 存在させる工程、
 - (2)(1)でえられた表面上に望む配列パターンを 有するフォトマスクを設置してパターン露光 する工程および
 - (3)洗浄により現像し、細胞非接着性親水性高 分子よりなる像を細胞接着性表面に形成させ

る工程

または

(1) 感光性を育する細胞接着性観水性高分子を 細胞非接着性表面に塗布もしくは吸着させて 存在させる工程、

(2)(1)でえられた表面上に望む配列パターンを 有するフォトマスクを設置してパターン露光 する工程および

(3) 洗浄により現像し、細胞接着性親水性高分 子よりなる像を細胞非接着性表面に形成させ る工程

を経て形成されることを特徴とする細胞の配 列制御用具の製法。

3 劫求項1記載の細胞の配列制御用具を用い て細胞を培養することを特徴とする細胞の配 列制御法。

3発明の詳細な説明

[盥菜上の利用分野]

本発明は、細胞の配列制御用具、その製法お

よび細胞の配列制御法に関する。

[従来の技術]

近年、細胞工学、LSI技術、医工学などの急激な進歩とともに、細胞を用いた超小型パイオセンサー、スイッチング素子、パイオリアクター、ハイブリッド型人工疑器、さらにはニューロコンピューターなどが注目を集め、これらの開発が活発に行なわれている。

細胞を望むように配列させ、しかもその機能を維持させておくことは難しく、細胞を用いたデバイス実現の一つの陣壁となっている。細胞を望むように配列させて回路網を形成させるというような細胞の配列制御技術は、これらのデバイス実現のための大きなキーテクノロジーとなりうる。

[発明が解決しようとする課題]

細胞の配列を制御する試みとしては、インクジェットプリンターを用いて細胞接着性蛋白質であるフィブロネクチンを塗布してパターンを形成し、この上で細胞を培養させた例があるが、

の配列制御用具、

細胞接着性表面および細胞非接着性表面よりなる配列パターンが、

- (1) 感光性を有する細胞非接着性親水性高分子を細胞接着性表面に塗布もしくは吸着させて存在させる工程。
- (2)(1)でえられた表面上に望む配列パターンを有するフォトマスクを設置してパターン護光する工程および
- (3) 洗浄により現像し、細胞非接着性類水性高分子よりなる像を細胞接着性表面に形成させる工程

または

- (1) 感光性を有する細胞接着性親水性高分子を細胞非接着性表面に塗布もしくは吸着させて存在させる工程、
- (2)(1)でえられた表面上に望む配列パターンを有するフォトマスクを設置してパターン露光する 工程および
- (3) 洗浄により現像し、細胞接着性観水性高分子

解像皮がわるく不均一であり、微細加工には適 していない。

また、最近、人工的な凹凸面を用いて神経知路シナプス成長の方向制御を試みた例があるが、登むような配列を形成させるまでには至っていない。

[課題を解決するための手段]

本知明者らは、このような実状に鑑み、細胞の足列を容易に制御する方法について鋭知的究を重ねた結果、細胞接着性表面および細胞非接着性表面ととにより、細胞を容易に制御できることに知り、細胞の配列とのよりなる配列パーンを表面と対してものに到過の配列はあるに要った。

すなわち、本発明は

細胞接着性表面および細胞非接着性表面よりな る配列パターンを有することを特徴とする細胞

よりなる像を細胞非接着性表面に形成させる工

を経て形成されることを特徴とする細胞の配列 制御用具の製法、ならびに

前記和的の配列制御用具を用いて知胞を培養することを特徴とする知胞の配列制御法 に関する。

[実施例]

本発明の細胞の配列制御用具は、パターン化した細胞接着性表面と細胞非接着性表面とが本発明の細胞の配列制御用具となる材料の表面に形成されたものである。

前に細胞接着性表面とは、カルボキシル基やアミノ基などの電荷を有する官能基および(または)RCDS(Arg-Cly-Asp-Ser)のような細胞接着性ペプチドを導入した表面、または細胞接着性を有する高分子を固定した表面をいう。

前記カルボキシル基やアミノ基などの官能基は、本発明の配列制御用具となる材料表面をプラズマなどの放射線で処理することにより導入

することができる。この際の前記材料としては プラスチック製の培養用皿、フィルム、チュー ブなどを利用しうる。

前記細胞接着性を有すり、ポリリルルには、ポリカルは、ポリカルのは、ポリカンのは、ポリカンのは、ポリカンのは、カー

また、前記細胞非接着性表面とは、接触角が 100度以上の疎水性表面、または電荷を有さず 接触角が50度以下の親水性表面をいう。

前記疎水性表面の具体例としては、たとえば

ポリチトラフルオロエチレン、シリコーンなど から形成された表面があげられるが、これらに 限定されるものではない。

また、前記接触角が50度以下の観水性表面の 具体例としては、電荷を持たない観水性高分子 よりなる表面、たとえばポリピニルアルコール、 ポリエチレングリコール、ポリアクリルアミド、 ポリジメチルアクリルアミド、ポリヒドロキシ エチルメタクリレート、 きらにはこれらを構成 する単量体の共致合体、セルロースなどがあげ られるが、これらに限定されるものではない。

さらに、本発明の細胞の配列制御用具を形成しうる素材としては、たとえば各種プラスチック、ガラス、金属などがあげられ、すでにデバイスとして用いられているたとえば培養用皿、 半導体基盤などの材料も利用できる。

つぎに前記知路の配列制御用具の製法について説明する。

まず第1の製法として、

植的接着性表面および細胞非接着性表面よりな

る配列パターンを

(1) 感光性を有する細胞非接着性観水性高分子を 細胞接着性表面に遊布もしくは吸着させて存在 させる工程、

(2)(1)でえられた表面上に望む配列パターンを有するフォトマスクを設置してパターン露光する 工程および

(3) 洗浄により現像し、細胞非接替性親水性高分子よりなる像を細胞接着性表面に形成させる工程

を経て形成する方法を説明する。

 が不要な点および現像時の未反応物の除去が容易な点で、該高分子と2個以上のアジド基を有する化合物よりなる組成物を用いるのが好まし

前記2個以上のアジド基を有する化合物としては、たとえば第1妻に示すような一般のピスアジド化合物、1分子中に2個以上のアジド基を導入したアジド化ポリマーなどが利用できるが、これらに限定されるものではない。上記アジド基には、たとえばカルボニルアジド

(R-CON₃)、スルホニルアジド(R-SO₂ N₃)、芳香族アジド(R N₃)などがあるが、安定性のよい芳香族アジドまたはスルホニルアジドが好ましい。また、より長波長域の光でナイトレンに転化できる点で、ニトロ基のような電子吸引性置換基を育する芳香族アジド、「線または s 娘感光性のピスアジド化合物がさらに好まし

族高分子は、アジド基が光照射により転化したナイトレン基が、細胞接着性表面および披高分子に対して、たとえば次式に示すような化学反応、すなわち、水素引抜き反応(1)、二重結合への付加やC-H 結合への挿入(2)、およびカップリング反応(3)を行なうことにより固定される。

$$R - \dot{N} + R \cdot II \rightarrow R \cdot + R - \dot{N} + R - \dot{N} + R - N \cdot H - R$$

$$(1)$$

$$R - \dot{N} + \frac{1}{C} \rightarrow R - \dot{N} < \frac{1}{C}$$

$$(2)$$

$$2R - N - R - N - N - R$$
 (3)

なお、ナイトレン基はきわめて反応性が高いため、上記の反応以外の反応による結合が生じるばあいもある。また、上記反応が該高分子間に生じ、架橋が生じるばあいがあるが、これにより該高分子がより安定的に細胞接着性表面に動定されるばあいがある。さらに、該高分子が前述のごとく細胞接着性表面に結合していなくても、皮膜として付着し固定されていてもよい。

該高分子と2個以上のアジド基を有する化合せるよりなる組成物を知路接着はスクールのこうな類がを対しては、該組成物を対し、は思いなない。 ははないのののののののでは、該組成物のの水溶液をはないのののが、 がおったないののでは、 ないののが、 ないのので、 ないのので、 はいのので、 はいので、 はいので、 はいのので、 はいので、 はいのでで、 はいのでで、 はいのでで、 はいのでで、 はいのでで、 はいのでで、 はいのでで、 はいのでで、 はいのででではいいのでで、

また、2個以上のアジド基を有する化合物を 細胞接着性表面に存在させたのち、その上に該 高分子を存在させてもよい。

前記光照射に用いる光쟁としては、高圧水銀灯、低圧水銀灯、超高圧水銀灯などの各種水銀灯、エキシマレーザーなどがあるが、長波長域で感光可能なアジド化合物を用いるばあいは、フィルターにより短波長域をカットすることに

より、短波長朱外線による該高分子や材料表面への影響を軽減することができる。 これは蛋白質などの钡水性高分子を用いるばあいとくに好ましい。

また、ナイトレン基の反応は極めて短時間で 完了するため、蕗光時間は5分以内でよい。

パターン露光の方法は、パターンを有するフォトマスクを設置した上より光照射する方法、エキシマレーザーによるリソグラフィーを利用する方法などがある。

一方、細胞の配列制御用具の第2の製法は、 前記第1の製法の(1)の工程において、 感光性を 有する細胞非接着性 親水性高分子を細胞接着性 表面に塗布もしくは吸着させるかわりに、 感光 性を育する前記細胞接着性親水性高分子を細胞 非接着性表面に塗布もしくは吸着させるほかは、 第1の製法と同様にして製造する方法である。

第2の製法によれば、たとえば前記細胞接着性を有する高分子が、接高分子と2個以上のアジド基を有する化合物よりなる組成物を本発明

始剤として低合し、ポリ(N·N- ジメチルアクリルアミド) (以下、PDNAA という) をえた。

えられた PDMAA 95部 (重量部、以下同様) に対して、ピスアジド化合物である 4.4'- ジアジドスチルベン-2.2'-ジスルホン酸ソーダ 5 部を混合したものをメタノールに溶かし、 0.1% (重量%、以下同様) 溶液とした。

この溶液を、組織培養用ポリスチレンシャーレ(コーニング (CORNING) 社製)上に適下し、キャスト製膜して風乾し、厚さ数十mmの膜を形成したのち、この上に第3図に示すような開孔部と非開孔部とからなる一対の幅が 250μm であるスリットを有するフォトマスクをセットし、高圧水銀灯を用いて30秒間パターン館光した。なお、第3図はフォトマスクの写真のスケッチ図である。

つぎにメクノール、水で充分洗浄して現像し、 PDMAA およびシャーレ表面よりなる微細パター ンを形成したシャーレをえた。

このようにしてえたシャーレに、牛血管内皮

の細胞の配列制御用具となる細胞非接額性表面 に存在させたのち、光照射することにより、細 胞非接着性表面に容易に固定される。

前記のごとく製造される細胞の配列制御用具を用い、常法により細胞を培養することにより、細胞配列を容易に制御でき、μαオーダーまでの高解像度の微細パターンを形成することができる。

えられた微却パターンは、超小型パイオセンサー、スイッチング楽子、パイオリアクター、ハイブリッド型人工機器などの製造、さらにはニューロコンピューターなどの開発に有用であ

つぎに実施例を用いて本発明をさらに詳しく. 説明するが、本発明はこれらに限定されるもの ではない。

実施例1

N.N-ジメチルアクリルアミドモノマー (蝌頭人製) をアセトン中、過酸化ベンソイルおよびN.N-ジメチル-p- トルイジルをレドックス系別

細胞を播種し、15%子牛血清(FCS)を含むDNEM (Dulbdcco's Modified Bagle's Medium)を培地として用い、37でのCO2 インキュペーター内で培養したところ、内皮細胞はPDMAA 非固定というのみに選択的に伸展・増殖し、第1 図および第2 図に示す細胞の配列パターンがえられた。第1 図は染色された細胞の配列パターンの写真(倍率は第3 図のもとになる写真とになってある。

実施例2

実施例 1 のばあいと同様にして類裂したビスアジド化合物を含む PDMAA の 0.196メタノール溶液を、ポリスチレンシャーレ上に適下し、キャスト製験して風乾してのち、高圧水銀灯を用いて紫外線を照射し、PDMAA を光固定したシャーレ(以下、PDMAA シャーレという)をえた。N.N-ジメチルアクリルアミド 80郎とアクリロキシコハク酸イミド(国産化学製) 20部よりな

る共重合体とフィブロネクチンとを、リン酸級 街被(pH8.5)中で反応させ、フィブロネクチン を固定したN.N-ジメチルアクリルアミド共重合 体(以下、PN-PDMAAという)をえた。

FN-PDMAA 95 部に対してピスアジド化合物 5 部を混合したものをメタノールに溶かし、 0.1 %溶液とした。

えられた溶液をPDHAAシャーレ上にキャスト 製膜して風乾し、厚さ数十ngの膜を形成したの ち、フォトマスクをセットし、高圧水銀灯を用 いて30秒間バターン露光した。

つぎにメタノール、水で充分洗浄して現像し、FN-PDMAAおよびPDMAA シャーレ表面よりなる微細パターンを形成したシャーレをえた。

このようにしてえたシャーレを用いて実施例 1のばあいと間様にして、牛血管内皮細胞を培養したところ、内皮細胞は、PN-PDMAA固定部 (露光部)のみに選択的に伸展・増殖し、細胞による配列パターンがえられた。

もとになる写真と同じ)のスケッチ図である。

【発明の効果】

て容易に精度の高い細胞配列制御をすることができ、極めて微細かつ高解像度の細胞配列バターンを容易に形成することができる。 また、本発明の製法により、前紀配列制御用 具を容易に製造することができる。

本発明の抑胞の配列制御用具は、細胞の付着

の有無の選択性がよく、これを用いることによ

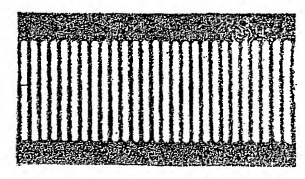
り、従来の細胞培養と同様にして培養を行なっ

本発明は、各種細胞機能を応用した超小型パイオセンサー、スイッチング案子、ハイブリッド型人工職器、バイオリアクター、ニューロコンピューターなどの開発に大きく貢献するものである。また、細胞間の情報伝達などの細胞機能の研究においても応用できるものである。

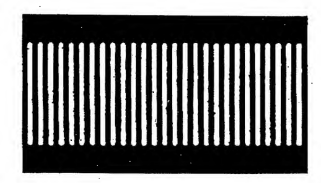
4 図面の簡単な説明

第1図は染色された細胞の配列パターンの写真のスケッチ図、第2図は第1図のもとになる写真よりもさらに拡大された写真のスケッチ図、第3図はフォトマスクの写真(倍率は第1図の

35 I S



特 許 出 願 人 鐘淵化学工築株式会社 代理人弁理士 朝日奈宗太 ほか 2 名



手統補正替(目発)

平成1年7月278日

特許庁長官 吉田文 舣 股

1事件の表示 平成1年特許願第141964号

2 発明の名称 細胞の配列制御用具、その製法および細胞の配列制御法

3 解正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪市北区中之岛三丁目2番4号

名 称 (094) 鐘淵化学工浆株式会社

代表者 請

4代 理 人 〒540

住 所 大阪市中央区谷町2丁目2番22号 NSEN

(8522) 弁理士 朝 日 奈

难話 (08) 943-8922 (代表



ほか2名

5 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の関

6 補正の内容

(1) 明細費17頁2行の「Dulbdcco's」を 「Dulbecco's」と糖正する。

以上